PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09102322 A

(43) Date of publication of application: 15.04.97

(51) Int. CI

H01M 8/02 H01M 8/10 // C08F259/08 C08L 27/12 C08L 51/06

(21) Application number: 08199380

(71) Applicant:

IMURA ZAIRYO KAIHATSU

KENKYUSHO:KK

(22) Date of filing: 29.07.96

(72) Inventor:

NEZU SHINJI GONDO MASAKI

(30) Priority:

31.07.95 JP 07195590

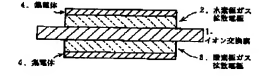
(54) SOLID POLYMERIC ELECTROLYTE FILM FOR FUEL CELL AND ITS MANUFACTURE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polymeric solid electrolyte film for a fuel cell, which is low-cost, is high in ion conductivity and durability, and has sufficient strength.

SOLUTION: This solid electrolyte film is composed of a main chain formed by a copolymer of a fluorine carbide type vinyl monomer and a hydrogen carbide type vinyl monomer and a hydrogen carbide type side chain having a sulfonic group. The solid polymeric electrolyte film has sufficient tensile strength to endure use in a battery, is excellent in flexibility, is low in electrical resistance, and can be fabricated at very low

COPYRIGHT: (C)1997,JPO



(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發号

特開平9-102322

(43)公開日 平成9年(1997)4月15日

(51) Int.CL.6	鐵別起号	PI 技術表示館所		
H01M 8/02		HO1M 8/02 P		
8/10		8/10		
# COSP 259/08	MQJ	C 0 8 F 259/08 MQ J		
COSL 27/12	LGH	C 0 8 L 27/12 LGH		
51/06	LLF	51/06 LLF		
		審査請求 未請求 請求項の数17 QL (全 10 頁)		
(21)出顧器号	特顯平8-199380	(71)出廢人 592214302		
		株式会社イムラ材料開発研究所		
(22)出題日	平成8年(1996)7月29日	愛知県刈谷市八軒町5丁目50番地		
		(72) 発明者 根津 仲拾		
(31)優先權主張番号	特醫平7-195590	爱知県刈谷市八軒町 5 丁目50番地 模式会		
(32)優先日	平7 (1995) 7月31日	社イムラ材料開発研究所内		
(33)優先權主張国	日本 (J P)	(72) 発明者 権藤 正樹		
		愛知県刈谷市八軒町 5 丁目50番地 株式会		
		社イムラ材料開発研究所内		
		(74)代理人 弁理士 大川 宏		
		(74)代理人 开理工 大川 弦		
		社イムラ材料開発研究所内		

(54) 【発明の名称】 燃料電池用の固体高分子電解質膜およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】低コスト、高イオン伝導性、高耐久性であり、 しかも十分な強度を有する燃料電池用の高分子固体電解 質購を提供する。

【解決手段】この固体電解智順は炭化ファ素系ビニルモノマーと炭化水素系ビニルモノマーとの共宣合体で形成された主鎖とスルホン酸差を有する炭化水素系側鎖とから構成されている。この固体高分子電解質順は、電池使用に充分な引っ張り強度を有し、柔軟性に優れ、電気抵抗が低く、極めて安価に作製できる。

(2)

特闘平9-102322

【特許請求の範囲】

【請求項1】 膜状であって、炭化フッ素系ビニルモノ マーと炭化水素系ピニルモノマーとの共宜合体で形成さ れた主鎖とスルホン酸基を有する炭化水素系側鎖とから なる合成樹脂で構成されていることを特徴とする高分子 電解質型燃料電池用固体高分子電解質膜。

【請求項2】 前記主鎖は

[(t]

$$R^1$$
 $(CF-CF_2)_{\overline{\Pi}}(CH_2-CH)_{\overline{\Pi}}$

(化1中、R1 はファ素原子または炭素数1~3のフル オロアルキル墓、R* は水素原子または炭素数1~3の アルキル基、mは1以上の整数、nは1以上の整数を示 す)で表され、

前記側鎖は

(1k2)

(式2中R'、R' およびR' はそれぞれ水素原子また は炭素数1~3のアルキル基、sは1以上の整数、tは ()または1以上の整数を示す)で表される請求項1記載 の燃料電池用固体高分子電解質膜。

【請求項3】 前記主鎖はエチレン-四フッ化エチレン 共重合体である請求項1記載の燃料電池用固体高分子電

【請求項4】 前記側鎖がスチレンスルボン酸重合体で ある請求項1記載の燃料電池用固体高分子電解貿勝。

【請求項5】 前記主鎖がエチレン-四フッ化エチレン **共重合体であり、かつ前記側鎖がスチレンスルホン酸重** 台体である請求項1記載の燃料電池用園体高分子電解質

【請求項6】 前記主鎖を構成する部分100重量部に 対して前記側鎖を構成する部分は10~150重量部で ある請求項1記載の燃料電池用固体高分子電解質膜。

置/グラムである請求項」記載の無斜電池用固体高分子 **在觀智**贈。

【請求項8】 含水率が30~200%である請求項1 記載の燃料電池用固体高分子電解質膜。

【請求項9】 膜状の炭化フッ素系ピニルモノマーと炭 化水素系ビニルモノマーとの共直合体に放射線を照射し た後に放射線の照射された該共重合体に重合性アルケニ ルベンゼンを接触させて該重合性アルケニルベンゼンの グラフト重合鎖である側鎖を形成するグラフト工程と、 得られたグラフト重合体の該側鎖にスルホン酸塩を導入 50 す)で表され、

するスルホン酸導入工程と、からなることを特徴とする 高分子電解質型燃料電池用固体高分子電解質膜の製造方 法。

【請求項10】 前記弁重合体は

[113]

$$R^1$$
 $(CF-CF_2)$
 (CH_2-CH)
 m

(化3中、R1 はフッ素原子または炭素数1~3のフル 10 オロアルキル基、R1 は水素原子または炭素数1~3の アルキル基、mは1以上の整数、nは1以上の整数を示 ず)で表され、

前記重合性アルケニルベンゼンは

[1k4]

(化4中、R1、R1 およびR1 はそれぞれ水素原子ま たは炭素数1~3のアルキル基、 †はりまたは1以上の 整数を示す)で表される語求項9記載の燃料電池用固体 高分子電解質膜の製造方法。

【請求項11】 放射線の照射置は1~100kGyで ある請求項9記載の燃料電池用置体高分子電解質膜の製 造方法。

【請求項12】 前記グラフト工程は前記重合性アルケ ニルベンゼンの沸点以下の温度でなされる請求項9記載 30 の燃料電池用固体高分子電解質膜の製造方法。

【請求項13】 前記スルホン酸導入工程はフルオロス ルホン酸またはクロロスルホン酸を用いてスルホン酸基 を導入する工程である請求項9記載の燃料電池用固体高 分子電解質膜の製造方法。

【請求項14】 炭化フッ紫系ビニルモノマーと炭化水 素系ピニルモノマーとの共重台体に放射線を照射した後 に放射線の照射された該共重台体にスルホン酸量を有す る重合性アルケニルベンゼンを接触させて該スルホン酸 基を有する重合性アルケニルベンゼンのグラフト重合鎖 【詰求項7】 イオン交換容置が1.0~3.5ミリ当 46 である側鎖を形成することを特徴とする高分子電解質型 燃料電池用固体高分子電解習順の製造方法。

【請求項15】 前記共重合体は

[165]

$$R^1$$
 $(CF - CF_2)$
 $(CH_2 - CH)$
 $(CH_3 - CH_3)$

(化5中、R1 はフッ素原子または炭素数1~3のフル オロアルキル基、R・は水素原子または炭素数1~3の アルキル基、mは1以上の整数、nは1以上の整数を示

(3)

前記スルホン酸基を有する重合性アルケニルベンゼンは (£61

(化6中、R1、R1 およびR1 はそれぞれ水素原子ま 整数を示す》で表される請求項1.4記載の燃料電池用固 体高分子電解智膜の製造方法。

【請求項16】 放射線の照射量は1~100kGyで ある請求項14記載の燃料電池用固体高分子電解質膜の 製造方法。

【請求項17】 前記側鎖の形成は前記スルホン酸基を 有する重合性アルケニルベンゼンの沸点以下の温度でな される請求項14記載の燃料電池用固体高分子電解質膜 の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の層する技術分野】本発明は高分子電解質型燃料 電池用固体高分子電解質膜およびその製造方法に関す

[0002]

【従来の技術】高分子電解質型燃料電池は水素および酸 素を燃料とする小型軽量電源として自動車その他への応 用が有力視されている。かかる電池はイオン交換能を有 する固体高分子電解質順とこの両側に接触して配置され おいて電気化学的に酸化され、プロトンと電子を生成す る。このプロトンは固体高分子電解腎臓内を酸素が供給 される正極に移動する。一方、負極で生成した電子は電 他に接続された負荷を通り、正極に流れ、正極において プロトンと酸素と電子が反応して水を生成する。

【①①①3】電池の性能は正極および負極に用いられる ガス拡散電極の性能と固体高分子電解腎膜の性能に大き く左右される。固体高分子電解質膜に必要な性能は、よ り多くのプロトンを流すことである。このためにはイオ ン交換機能を与えるスルホン酸基をなるべく多く高分子 40 膜中に導入することが重要であることが知られている。 【0004】従来からこの用途に用いられてきた固体高 分子電解質膜の代表的なものは、デュポン社により開発 されたフッ素系樹脂(商品名:ナフィオン)およびこの 類似品である。ナフィオンはテトラフルオロエテレンと パープルオロビニルエーテルとの共重合体をベースとし てイオン交換基としてスルホン酸基を有するものであ

【0005】しかしながらナフィオン等の膜において、 電気抵抗を下げるために、イオン交換基であるスルホン 50 題がある。第2に、α、β、βートリフルオロスチレン

酸基の畳を増やすにしたがい、膜が液状化してしまい、 導入できるスルホン酸基の量には限界がある。また導入 置とともに膜強度の低下も起こり、電気抵抗の低い膜で は電池動作中に膜の破れなどの問題が発生する。このよ うな理由からナフィオン等の膜では、1.1ミリ当置/ グラムのイオン交換容量が上限となっており、さらにイ オン伝導性の向上が望まれている。

特闘平9-102322

【0006】ナフィオン等のイオン交換膜は食塩電解工 業において実用化の実績があり、すぐれた化学的安定性 たは炭素数1~3のアルキル基、1は0または1以上の 10 を有することが知られているが、フッ素系の樹脂である ため非常に高価である。高分子電解質型燃料電池の自動 車への応用を考えた場合。ナフィオン膜のコストは数十 分の一から数百分の一程度まで低下しなければ、実用化 にには至らないと考えられる。

> 【0007】その他のものとして、放射線グラフト重合 法により、ベースフィルムにスルホン酸基を導入するこ とができる側鎖を導入して、固体高分子電解質膜を作製 する試みがなされている。例えば、テフロン膜やテフロ ン共重合体フィルムにステレン等をグラフトさせた後、 20 グラフトされたポリスチレン重合鎖にスルホン酸量を導 入して固体高分子電解質膜を作製する方法においては、 下記の問題のため、十分な電池性能が達成されていな Ļ,

【0008】四フッ化エチレン一六フッ化プロピレン共 重合体膜(FEP)にスチレンを放射線グラフト重合さ せ、これにスルホン酸基を導入した固体高分子電解質膜 を用いて作製した電池においては、電池運転直後から、 膜の分解によるスルホン酸基の脱離が起こり、との結 果 電池内部抵抗が上昇し、数十時間の運転においても る正極および負極から構成される。燃料の水素は負極に 30 電池性能の大幅な低下が起とると報告されている(文献 Electrochimica Acta40,345 (1995))。また、イオン 伝導性もナフィオンに比べて劣っているため、電池性能 も不十分である。さらに膜の分解の原因として、グラフ トされたスチレン宣合鎖が電池運転条件下で十分な化学 的安定性を有していないことが言及されている。

> 【①①①9】また、スルホン化されたスチレン重合鎖の 化学的安定性は十分ではないとの認識を前提に、スチレ ンをフッ素化したα、β、β-トリフルオロスチレンを 四フッ化エチレン重合体膜あるいは四フッ化エチレン共 重合体膜にグラフト重合させ、これをスルホン化して高 分子イオン交換膜とする方法が知られている(米国特許 第4012303号および第4605685号)。これ らを高分子電解質型燃料電池へ応用した場合の動作特性 については明らかにされていないが、本発明者らは、下 記の問題があると判断している。

> 【0010】まず、第1に、フッ素化スチレン、α, β、βートリフルオロスチレンは合成が難しいため、コ ストが高くなり、高分子電解質型燃料電池への応用に は、前記ナフィオン等を用いた場合と同様のコストの間

(4)

特闘平9-102322

の放射線グラフト重合においては、反応性が低いため、 グラフト反応で導入できる α 、 β 、 β - トリフルオロス チレンの重量パーセントは50%以下にとどまる。その 結果、多数のスルホン酸量を導入できないため、高分子 **電解質型燃料電池への応用に対して、ナフィオン等の高** 分子電解質膜では前記したイオン伝導性が不十分である という問題は解決しない。

【0011】第3に、膜の柔軟性が不十分なため、電池 の作製中あるいは運転中に膜の破壊が起こる。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明はこのようは事 情に鑑みてなされたもので、低コスト、高イオン伝導 性、高耐久性であり、しかも十分な強度を有する固体高 分子電解質膜を提供することを目的とする。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは放射線グラ フト重合により 高分子電解質型燃料電池に必要な性能 を有する固体高分子電解智膜を作製する方法を種々研究 した結果、次の事柄を見出した。

(FEP)等の、水素原子を含まない完全にフッ素化さ れた高分子膜にガンマ線などの放射線を照射してラジカ ルを生成させ、次いでスチレンなどの重合性のビニル化 台物をグラフト重台させ、その後スルホン化反応により スルホン酸基を導入して固体高分子電解質膜を作製した 場合。この膜は非常に脆いものとなる。

【①①14】まず、前記完全にフッ素化された高分子膜 にガンマ線などの放射線を照射したのみで著しい膜強度 の低下が認められる。さらに、グラフト反応、スルホン る。このため、完全にフッ素化された高分子膜を使用し てイオン伝導性を有する膜を作製した場合、膜は非常に もろく、電池作製中あるいは電池運転中に破壊が起こ り、電池の作製は享食上、不可能である。

【0015】また、強度低下を軽減するため、放射線照 射量を下げて作製した膜においては、電池の作製および 運転は可能であるが、電池運転直後から電池内部抵抗の 上昇が認められ、明らかに膜の分解が生じている。

(2) 上記1と同様の現象は、四フッ化エチレン重合体 膜(PTFE) あるいは四フッ化エチレンーパーフルオ 40 ロアルキルビニルエーテル共宣合体膜(PFA)を放射 **級グラフト重合のベースフィルムに用いた場合において** はさらに顕著に認められ、これらを用いての電池の作製 は事実上不可能である。

(3) 上記(1)、(2) に対して、エチレン-四フッ 化エチレン共重合体膜(ETFE)のような炭化水素を 含む高分子膜を用いて、同様の放射線グラフト重合を行 い、スチレンをグラフト重合させ、これをスルボン化し て固体高分子電解質膜を作製した場合においては、電池 製作および運転に必要とする十分な強度が維持され、ま 50 を特徴とする。

た。数百時間の電池運転においても膜の劣化は認められ ない。

【()()16】上記した(3)の発見は特に本発明完成の 基礎となったものであり重要である。なぜならば、放射 **淑グラフト重合により作製したスチレングラフト膜の分** 解は、従来技術において考えられていたような、スチレ ングラフト鎖の分解により起こるというメカニズムでは なく、ベースフィルムの性質に依存することを意味する からである。

【0017】したがって、スチレングラフト鎖の化学的 安定性を縮うためにフッ素化スチレン(α、β、β-ト リフルオロスチレン〉を使用する必要がなくなり、ま た、 α 、 β 、 β - トリフルオロスチレンの場合に問題で あった高コスト、およびイオン伝導性が不十分であると いう問題を解決するからである。さらに、エチレン一四 フッ化エチレン共宣合体膜 (ETFE) のような炭化水 素を含む高分子膜では、放射線の照射による著しい劣化 は生じないことを意味するからである。

【0018】上記の完全にフッ素化した高分子膜とフッ (1)四フッ化エチレン=六フッ化プロピレン共重合体 20 素化されていない炭化水素部位を含む高分子膜での放射 **線グラフト重合における差異を研究した結果、本発明者** ちは、さらに以下に記載することを見出した。

> (4)完全にフッ素化された高分子膜においては、放射 線によるエネルギーにより主鎖の開設が支配的に起こる ため、スチレングラフト鎖は関裂した主鎖から生じた低 分子室のフラグメントに結合しており、これが電池運転 中に水に溶解して失われる。

(5)一方、フッ素化された炭素骨格に、部分的に炭化 水素部位を含む高分子膜においては、放射線照射により 化反応を経過した後にはさらに一層の強度の低下が起こ 30 主鎖骨格中の炭化水素部分が分子間架橋を起こし、これ により、フッ素化された炭素骨格部での主鎖切断が起こ っても、スチレングラフト鎖は架縮した巨大分子に結合 しており、この場合は電池運転中に水に溶解して失われ ることがない。

> 【0019】以上の研究結果を基に、以下に示す高分子 電解質型燃料電池用固体高分子電解質膜の発明に至っ た。すなわち、本発明の高分子電解質型燃料電池用固体 高分子電解質膜は、炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化 水素系ピニルモノマーとの共宣合体で形成された主鎖と スルホン酸基を有する炭化水素系側鎖とから構成されて いることを特徴とする。

> 【0020】また、本発明の高分子電解質型燃料電池用 固体高分子電解質膜の製造方法は、炭化ファ素系ビニル モノマーと炭化水素系ピニルモノマーとの共量合体に放 射線を照射した後に放射線の照射された該共重合体に重 合性アルケニルベンゼンを接触させて該重合性アルケニ ルベンゼンのグラフト宣合鎖である側鎖を形成するグラ フト工程と、得られたグラフト重合体の該側鎖にスルホ ン酸基を導入するスルホン酸導入工程と、からなること

(5)

特闘平9-102322

[0027] [118]

【0021】他の本発明の高分子電解質型燃料電池用置 体高分子電解質膜の製造方法は、炭化フッ素系ビニルモ ノマーと炭化水素系ビニルモノマーとの共重合体に放射 線を照射した後に放射線の照射された該共重合体にスル ホン酸基を有する重合性アルケニルベンゼンを接触させ て該スルホン酸基を有する重合性アルケニルベンゼンの グラフト重合鎖である側鎖を形成することを特徴とす る。

[0022]

用固体高分子電解質膜は、炭化フッ素系ピニルモノマー と炭化水素系ピニルモノマーとの共重合体で形成された 主鎖とスルボン酸基を有する炭化水素系側鎖とから構成 されていることを特徴とする。高分子電解質膜を構成す る主鎖は、固体高分子電解質膜のベースとなるものであ り、グラフト鎖を形成させるために用いられる。この主 鎖は、炭化フッ素系部位と炭化水素系部位とからなり、 前者は放射線照射によってラジカルを生成し、主として グラフト反応の開始点となると考えられる。一方、後者 開始点となるが一部のラジカルはラジカル同士で再結合 して架橋標準を形成すると考えられる。したがって、炭 化フッ素系部位が放射線照射によって切断されることが あつても、炭化水素系部位の架橋による結合のため、主 鎖自体は架橋して連続的に結合したものとなり、膜の強 度を充分に保ちながら高グラフト率が達成可能となった ものと考えている。

【0023】この炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化水 素系ピニルモノマーとの共重合体としては

[0024]

(化?)

$$R^1$$
 R^2 $CF - CF_2$ $CH_2 - CH_2$

【10025】(以下、本発明の主鎖樹脂と称する。)を 挙げることができる。この本発明の主鎖樹脂中、R®は フッ素原子または炭素数1~3のフルオロアルキル基、 Riは水素原子または炭素数1~3のアルキル基。mは 1以上の整数、nは1以上の整数を示す。本発明の主鎖 樹脂中のR*, R*の炭素数は3以下とし、R*がフッ 40 素原子でR*が水素原子であることが好ましい。なお、 本発明の主鎖樹脂は固体高分子を形成する十分な大きさ のmおよびnであることが必要である。

【0026】本発明の主鎖樹脂は種々の形態があるが、 本発明においては膜の形態である。膜としての厚さはと くに限定はなく、充分の強度と低電気抵抗が達成される ように、目的にあわせて調整されればよい。本発明の主 鎖樹脂に導入する側鎖はスルホン酸量を有する炭化水素 からなる。このスルボン酸基を有する炭化水素側鎖とし τ

【0028】(以下、本発明の側鎖樹脂と称する。)を 【発明の実施の形態】本発明の高分子電解質型燃料管池 10 挙げることが出来る。側鎖は、得られる固体高分子電解 質膜にイオン交換機能を導入するための成分である。本 発明の側鎖樹脂中のR'、R' およびR'の炭素数があ まりにも大きい場合には、側鎖が十分に形成されなくな る (重合が進まなくなる) ため、3以下とし、好ましく はR'とR'は水素原子、R'は水素原子またはメチル 基とする。

【0029】また、本発明の側鎖樹脂中のtは、0また は1以上であればよく、とくにt=りが好ましい。最も 好ましいのは、R'=R'=R'=水素原子、t=0で も放射線照射によってラジカルを生成しグラフト反応の 20 ある場合、即ち、スルホン酸基を有するスチレンのグラ フト鎖となる場合である。さらに本発明の側鎖樹脂中の sは、1以上の整数であればよいが、後述するように、 得られる膜に充分なグラフト率、イオン交換容量および 含水率が達成されるように適宜調整することが好まし

> 【0030】かかる側鎖は、前記炭化フラ素系ビニルモ ノマーと炭化水素系ピニルモノマーとの共重合体主鎖 亿.

[0031]

[ft9]

【①①32】で示される重合性アルケニルベンゼンある ني نو

[0033]

【化10】

【①①34】で示されるスルホン酸基を有する重合性ア ルケニルベンゼンをグラフトさせて形成する。これら重 合性アルケニルベンゼンおよびスルホン酸基を有する重 50 合性アルケニルベンゼン中のR'、R'およびR'はそ

10

(6)

れぞれ水素原子または炭素数1~3のアルキル蟇」 t は 0または1以上の整数を示す。 得られる膜のグラフト率

グラフト率 (%) = { [グラフト後の膜の重置 (g) -グラフト前の機の重置(g)]/[グラフト前の機の重 置(g)])×100

で求められる。

【0035】適度なイオン交換容置や含水率をうるため には、グラフト率は10%以上、なかんづく20%以上 膜に適度な引っ張り強度、伸び、ガス非透過性、電極と の接合性、耐酸化性などを付与するためには、グラフト 率は150%以下、好ましくは130%以下、さらに好 ましくは100%以下となるように調整することが望ま LUS.

【0036】得られる膜のイオン交換容置は イオン交換容量 (meq/g) = (膜が放出するH'の 置(meq)]/[膜の重量(g)]

で求められる。得られる驥に充分な含水率、低電気抵抗 当量/グラム以上、なかんづく1.2ミリ当置/グラム 以上となるよう調整することが好ましい。また、得られ る膜に充分な引っ張り強度、伸び、電極との接合性、耐 酸化性を付与するためには、イオン交換容量は3.5% リ当量/グラム以下、なかんづく3.0ミリ当量/グラ ム以下となるように調整することが好ましい。

【0037】得られる膜の含水率は

含水率(%)= {[含水させた膜の重量(ょ)-乾燥さ せた鸌の重置(g)】/〔乾燥させた鸌の重置

 $\{g\}\}$

で求められる。得られる膜を用いた電池を運転させた際 に、充分に発電させるためには、含水率は30%以上、 なかんづく50%以上になるように調整することが好ま しい。また得られる膜の寸法変化が大きくなり過ぎるの を防ぎ、膜の強度を充分に保つためには、含水率は20 0%以下、なかんづく150%以下になるように調整す ることが好ましい。

【0038】本発明の高分子電解質型燃料電池用固体高 分子電解質順は、次の二つの方法で製造される。一つの 方法は、前記炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化水素系 40 ビニルモノマーとの共宣合体に放射線を照射したのち、 前記重合性アルケニルベンゼンを接触させてこの重合性 アルケニルベンゼンのグラフト宣合鎖である側鎖を形成 させ、その後得られたグラフト共宣合体の側鎖にスルホ ン酸基を導入して製造するものである。他の方法は、重 合性アルケニルベンゼンに代えて前記スルホン基を有す る重合性アルケニルベンゼンを接触させる方法である。 この場合には側鎖にスルホン酸基をもつため、後でスル ホン化を要しない。

【0039】前記炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化水 50 例に限定されるものではない。

素系ピニルモノマーとの共重合体に放射線を照射するこ とにより、かかる共重合体にラジカルが生成し、そのラ ジカルと前記重合性アルケニルベンゼンまたはスルホン 酸基を有する重合性アルケニルベンゼンとが反応してグ ラフト鎖 (側鎖) が形成される。前記放射線の照射置 は、あまりにも少ない場合には、側鎖が十分に形成され なくなるため、1mGy以上、好ましくは5mGy以 上、さらに好ましくは10kGy以上であることが望ま しい。また、前記放射線の照射量があまりにも多い場合 となるように調整することが好ましい。また、得られる 10 には、前記炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化水素系ピ エルモノマーとの共重合体が破断して腕くなり、電池へ の使用に耐えられなくなる。このため、前記放射線の照 射量は100kGy以下、好きしくは80kGy以下、 さらに好ましくは50 kGy以下であることが望まし

【① 040】照射に使用される放射線の種類はとくに限 定がなく、ガンマ級や加速電子級などを用いることがで きる。前記炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化水素系ピ ニルモノマーとの共宣合体と、宣合性アルケニルベンゼ を付与するためには、膜のイオン交換容置は 1. 0ミリー20 ン。またはスルホン酸基を有する重合性アルケニルベン ゼンとを接触させる際には、真空下、不活性ガス雰囲気 や大気中などで行われる。しかしながら、グラフト鎖を 充分に形成させるためには、酸素によるラジカルの死滅 を防ぐため、真空下または不活性ガス雰囲気下で行うこ とが好ましい。また、その際、反応温度は得られる膜に 十分な強度を保たせるため重合性アルケニルベンゼンの 沸点以下とするのが好ましい。

> 【1) 0.4.1 】炭化フッ素系ピニルモノマーと炭化水素系 ビニルモノマーとの共宣合体と重合性アルケニルベンゼ 30 ンから得られたグラフト共重合体にスルホン酸量を導入 する際には、種々のスルホン化剤を用いることでき、真 空下、不活性ガス寡圍気や大気中で行われる。その中で も効率よく充分なスルホン酸を導入し、得られる膜に充 分な強度を保たせるためには、クロロスルホン酸または フルオロスルホン酸、とくにクロロスルホン酸を用いる ことが好ましく。真空下または不活性ガス雰囲気下で反 応を行うことが好ましい。また、その際の反応温度は、 得られる膜に充分な強度を保たせるため、50℃以下と するのが好ましい。

【10042】かくして得られた高分子電解質型燃料電池 用固体高分子電解質膜は、従来の膜には見られない引っ 張り強度や柔軟性を有し、また、ガス拡散電極と組み合 わせた電池全体の電気抵抗も低く、製造コストも市販さ れているナフィオン(デュポン社製)に比べて極めて安 価である。

[0043]

【実施例】つぎに本発明の高分子電解質型燃料電池用固 体高分子電解質膜およびその製造方法を実施例にもとづ いてさらに詳細に説明する。なお、本発明はかかる実施 (7)

特闘平9-102322

12

寒絲倒1

エチレンー四フッ化エチレン共産合体のフィルム(膜厚 50 μm)をアセトンで洗浄したのち、放射視源として コバルト60を用いて2kGyのガンマ線を照射した。 【①①44】得られたフィルムをガラス反応管に入れた のち、スチレン25m!を加え、反応管の内部を充分に 窒素で置換した。そののち、かかる反応管を60℃の恒 温槽に19時間浸漬した。反応後のフィルムをベンゼン で3回洗浄したのち、乾燥器を用いて乾燥させた。

11

【0045】乾燥後のフィルムを、クロロスルホン酸3 10 ~9および比較例1~6の各膜を得た。 0部、(重量部、以下同様)と1、1、2、2-チトラ クロロエタン7 ()部の複合液に変温で3 () 分間浸漉させ たのち、1、1、2、2-テトラクロロエタンで洗浄し た。さらにイオン交換水でフィルムを洗浄し、2 Nの水 酸化カリウム水溶液中で100℃で30分間浸渍させ、 その後1Nの確酸水溶液に100℃で30分間浸渍さ せ、イオン交換水で充分に洗浄して膜を得た。

【① 0.4.6】得られた膜の物性として、グラフト率、強 度、比抵抗およびイオン交換容量を求めた。その結果を 表1に示す。グラフト率は前記した方法で、グラフト前 20 の機の重量およびグラフト後の膜の重量を測定して求め た。また、膜の強度は次の評価基準で評価した。

(膜の強度の評価基準)

A: ガス拡散電極の接合に必要な165℃で80kg/ cmiのプレス圧力に耐える。

[0047]

B:上記プレス条件において膜の破れが生じることがあ

C:上記プレス条件において膜の破れが生じる。

に膜が破壊する。

比紙抗は、得られた膜の比紙抗を1Nの塩化ナトリウム 水溶液中で、マルチメーター(横河ヒューレットバッカ ード社製、LCRメーター4261)を用いて測定し *t*c.

【0048】イオン交換容量は、得られた膜を1Nの塩 酸水溶液に50℃で10分間浸漬し、イオン交換水で洗 巻したのち、2Nの塩化ナトリウム水溶液に50℃で5 分間浸漬した。塩化ナトリウム水溶液中に放出された水 素イオンを水酸化ナトリウム水溶液を用いて中和滴定 し、膜のイオン交換容置を求めた。

実施例2~9および比較例1~6

実施例1で用いたフィルムおよびガンマ線の置を表1の ように変更したほかは、実能例1と同様にして実能例2

【① 049】得られた各膜の物性を実施例1と同様にし て測定した。その結果を表しに示す。表しに示された結 果から明らかなように、本発明の膜はわずかな放射線照 射によって高いグラフト率を達成することが出来る。一 方。比較例1~6で得られた順は、グラフト率を上げる ことが出来ず、とくにPTFEに至っては、極端にグラ フト率が低く、放射線置を増加させると電池への使用は おろか、物性の測定が出来ないほど陥くなってしまっ tc.

【0050】また、実施例4と比較例3および比較例5 とを比較すると、本発明膜はグラフト率がほぼ同一であ る場合であっても比抵抗が低く、電池の使用に適したも のであることがわかる。さらに表しに示された結果か ち、本発明の膜は電池への使用に耐えうるだけの充分な 強度を持っているが、比較例1~6で得られた膜は強度 が不充分であり、電池には好ましくないものであること がわかる。

【0051】これらの理由は次のように考えられる。炭 化フッ素系ピニルモノマーと炭化水素系ピニルモノマー D:グラフト反応後に膜が著しく劣化し、以後の操作中 30 との共重合体のフッ素化されている部位は、放射線を照 射するとラジカルが生成し、主として主鎖が切断され、 かかるラジカル部位には重合性アルケニルベンゼンがグ ラフトする。

[0052]

[表1]

14

13

. . . .

祥 媽	膜の種類	照射ガンマ 線量(kGy)	グラフト 率(%)	強度	比抵抗 Ω・cm	イオン交換 容量meq/8
突旋例1	ETFE	2	24	Α	212	1. 3
卖施例2	同上	4	3 4	A	129	1. 6
突舷例3	岡上	6	40	A	69	1.7
突旋例4	同上	8	50	Α	40	1. 9
実施例5	同上	10	5 4	A	3 2	2. 0
突越例6	岡上	20	61	A	6.8	2. 7
実施例?	同上	20	4 7	A	18	2.3
奖施例8	同上	25	88	A	15	2.7
奖施例9	同上	1 0:0	115	В	14	2. 7
比較例1	PTFE	25	1 5	С	8 2	1. 0
比較例2	同上	100	*	D	*	*
比較例3	FEP	25	51	В	5 2	2.0
比較例4	岡上	100	53	D	*	*
比較例 5	PFA	2 6	5 3	С	78	2.0
比較例6	同上	100	49	D	*	*

ETFE:エチレン-四フッ化エチレン共重合体

PTFE: 四フッ化エチレン樹脂

FEP : 四フッ化エチレンー六フッ化プロピレン共重合体

PFA : 四フッ化エチレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル

共宣台体

:試験中に膜が破損または消失し測定できなかった。

これに対し、フッ素化されていない部位は、放射線を照 射するとラジカルが生成するが、生成したラジカルは再 結合しやすく、分子間などで架橋構造が形成される。

【0053】本発明の膜の主鎖を形成する炭化フッ素系 ビニルモノマーと炭化水素系ビニルモノマーとの共宣合 体は、フッ素化された部位とフッ素化されていない部位 が両方存在する。よって、主鎖切断型ラジカルと分子間 架橋型のラジカルとが同時に生成することにより、適度 にラジカルを生成させつつ。切断と結合が起こり膜の強 度も保つことが出来ると考えられる。

【0054】試験例1、2および比較試験例1.2 実施例6、実施例7、比較例3 および市販のナフィオン 当量/グラム)を用いて図1に示すような電池を作製し た。この電池は、イオン交換膜1をカーボンブラックお よび四フッ化エチレン樹脂からなるガス拡散電極をおよ び3ではさみ、さらにその両側をカーボン製の集電体 4. 4で挟んで形成したものである。ガス拡散電極2お よび3の膜との接触面には、(). 4 m g / c m² の割合。 で白金が塗布されている。

【0055】との電池は、電池を構成する前記イオン交 換膜1、ガス鉱散電極2. 3、集電体4、4を. フッ素

つつみ、あらかじめ100°Cに調節したホットプレスに セットした。100℃、20kg/cm⁴ に設定して5 30 分間、132、5℃、20kg/cm; で5分間、16 5℃、20kg/cm^{*} に設定して5分間加圧し、その 後圧力を80kg/cm²に増し、90秒間加圧して電 池を得た。

【0056】次に、図2に示す評価装置を用いて、得ら れた電池の分極曲線を求めた。この評価装置は次のよう にして作動させた。まず、水電解ガス発生器 1.1 を用い てポット13の水を電気分解し、酸素ガスおよび水素ガ スを発生させる。酸素ガスはポット12を、水素ガスは ボット13を通る。各ポットで水を含んだガスは、燃料 順(驥厚:100μm、イオン交換容量:0.91ミリ 40 電池10に各々供給される。余剰の水素ガスはボット1 4 で指集することができ、余剥酸素や生成した水は排出 □15から排出される。ボット12および13は加温す ることができ、電池10に供給されるガス中の水蒸気置 を調節することが可能である。 循水用ポット 16 はポッ ト13个水を補充することが可能であり、また、水素ガ スが(空気中の)酸素と反応することを防ぐため、ボッ ト13には窒素ガスを導入できるようにチューブが接続 してある。

【10057】電池10に負荷をかけて電池10の電圧変 樹脂のシート、遮紙、ステンレス板および濾紙の順でで 50 化を読み取り、分極曲線を描いた。負荷(電流密度)と

(9)

特関平9-102322

16

電圧との関係を図3に示す。なお、図3中、黒い菱形符 号で示す試験例1は実施例6の高分子電解質膜を、白い 方形符号で示す試験例2は実施例7の高分子電解質膜 を、白丸で示す比較試験例1は比較例3の高分子電解質 膜を、黒い方形符号で示す比較試験例2は市販のナフィ オン膜を使用して作成された燃料電池の分極曲線を示 す。

15

【0058】図3に示された結果から明らかなように、 本発明の膜を用いて得られた電池は、電流密度を増加さ せても電池の電圧は余り低下せず、どのような電流密度 10 であっても、高い電圧を示すことがわかる。一方、比較 試験例では、電流密度()のときの電圧 (オープン電圧) は比較的高いものの、電流密度を増加させると電圧が試 験例と比較して低いことがわかる。

【0059】耐久試験例1および比較耐久試験例1 試験例1または比較試験例1で得られた電池を用い、試 験例1において、電流密度を0.7A/cm'で一定に したほかは試験例1と同様にして電池を運転して耐久性 を評価した。その結果を図4に示す。図4に示された結 果から明らかなように、本発明の膜からなる電池は長時 20 【符号の説明】 間にわたって安定した電圧を示すことがわかる。また、 測定後の電池を分解しても、膜には外見上の変化は見ら れず、イオン交換容量の変化もみられなかった。

【0060】とれに対して、比較例の膜からなる電池は 時間が経過するにつれて電圧が低下していくことがわかま *る。また、かかる電池は20時間運転後には全く発電し なくなった。

[0061]

【発明の効果】本発明の高分子電解質型燃料電池用固体 高分子電解質膜は、電池使用に充分な引っ張り強度を有 し、景軟性に優れ、電気抵抗が低く、極めて安価に作製 できるので、高分子電解腎型燃料電池に有効に用いられ るものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】本真能例の固体高分子電解質膜を用いて形成さ れた高分子電解質型燃料電池の構成断面図である。

【図2】 燃料電池の性能試験を実施した装置の説明図で ある。

【図3】実施例および比較例の固体高分子電解質膜を用 いて形成された高分子電解質型燃料電池の電池性能を示 す出力電流密度と出力電圧の関係を示す線図である。

【図4】実施例および比較例の固体高分子電解質膜を用 いて形成された高分子電解質型燃料電池の耐久試験わ調 べた経過時間と出力電圧の関係を示す線図である。

1:イオン交換膜

2:水素極ガス拡散電極

3:酸素極ガス鉱散電極

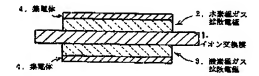
4:集電体

0:燃料電池

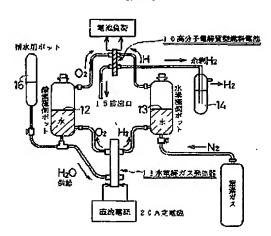
11:水電解ガス発生器

12. 13:ポット

[図1]

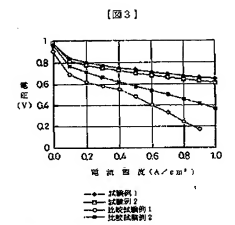


[2 2]



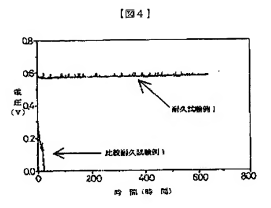
(10)

特関平9-102322



使用略模:励機!0 c m* 触媒担持度:白金0,17/c m* ルナニウム0,23mg/c m* 運転温度:10度

逐転起度:水業=1気缶、酸素=1気圧



使用電框:面材10 cm² 触媒担料量:白金9、17/cm²、 ルチニウム0、2 Sm g/cm² 連転温度:7 0 g

電流模型:0. 7 A / cm² 加松湿度:水来=1 気圧、酸素=1 気圧